# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

B01J 27/26, C08G 65/10, B01J 31/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/19063

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

22. April 1999 (22,04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06312

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 5. Oktober 1998 (05.10.98)

(74) Gemeinsamer Vertreter: SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

BAYER

AKTIENGE-

(30) Prioritätsdaten:

197 45 120.9 13. Oktober 1997 (13.10.97) 197 57 574.9 23. Dezember 1997 (23.12.97) DE 198 10 269.0 10. März 1998 (10.03.98) DE 198 34 573.9 31. Juli 1998 (31.07.98) DE 198 42 382.9 16. September 1998 (16.09.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFMANN, Jörg [DE/DE]; Oldenburger Weg 10, D-47829 Krefeld (DE). GUPTA, Pramod [DE/DE]; Langemarckstrasse 27, D-50181 Bedburg (DE). KUMPF, Robert-Joseph [US/DE]; Am Kreuz 24, D-40489 Düsseldorf (DE). OOMS, Pieter [NL/DE]; Doerperhofstrasse 16, D-47800 Krefeld (DE). SCHÄFER, Walter [DE/DE]; In den Weiden 25, D-42799 Leichlingen (DE). SCHNEIDER, Michael [DE/DE]; Roggendorfstrasse 61, D-51061 Köln (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG,

SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR,

NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: CRYSTALLINE DOUBLE METAL CYANIDE CATALYSTS FOR PRODUCING POLYETHER POLYOLS

(54) Bezeichnung: KRISTALLINE DOPPELMETALLCYANID-KATALYSATOREN FÜR DIE HERSTELLUNG VON POLYETHER-POLYOLEN

(57) Abstract

The invention relates to highly active, substantially crystalline double metal cyanide (DMC) catalysts for producing polyether polyols by polyaddition of alcohol ethers on active hydrogen atoms comprising starter compounds. The catalyst contains a) double metal cyanide compounds, b) of c), various organic complex ligands and c) functionalized polymers. The inventive catalysts have an intensely increased activity for producing polyether polyol.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft hochaktive, substantiell kristalline Doppelmetallcyanid (DMC)-Katalysatoren für die Herstellung von Polyetherpolyolen durch Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen, wobei der Katalysator a) Doppelmetallcyanid-Verbindungen, b) von c) verschiedene organische Komplexliganden und c) funktionalisierte Polymere enthält. Die erfindungsgemäßen Katalysatoren besitzen für die Polyetherpolyol-Herstellung stark erhöhte Aktivität.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	LT.	Togo Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Türkei
BJ	Benin	. IE	Irland /	MN	Mongolei	UA	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Ukraine
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Uganda
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Amerika
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande		Usbekistan
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	VN YU	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Jugoslawien
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	ZW	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
				~ •	o m Dahar		

KRISTALLINE DOPPELMETALLCYANID-KATALYSATOREN FÜR DIE HERSTELLUNG VON POLYETHER-POLYOLEN

Die Erfindung betrifft hochaktive, substantiell kristalline Doppelmetallcyanid (DMC)-Katalysatoren für die Herstellung von Polyetherpolyolen durch Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen.

Doppelmetallcyanid (DMC)-Katalysatoren für die Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen sind bekannt (siehe beispielsweise US 3 404 109, US 3 829 505, US 3 941 849 und US 5 158 922). Der Einsatz dieser DMC-Katalysatoren für die Herstellung von Polyetherpolyolen bewirkt insbesondere eine Reduzierung des Anteils an monofunktionellen Polyethern mit endständigen Doppelbindungen, sogenannten Monoolen, im Vergleich zu der konventionellen Herstellung von Polyetherpolyolen mittels Alkali-Katalysatoren, wie Alkalihydroxiden. Die so erhaltenen Polyetherpolyole können zu hochwertigen Polyurethanen (z.B. Elastomere, Schäume, Beschichtungen) verarbeitet werden. DMC-Katalysatoren werden gewöhnlich erhalten, indem man eine wässrige Lösung eines Metallsalzes mit der wässrigen Lösung eines Metallcyanidsalzes in Gegenwart eines niedermolekularen organischen Komplexliganden, z.B. eines Ethers, umsetzt. In einer typischen Katalysatorpräparation werden beispielsweise wässrige Lösungen von Zinkchlorid (im Überschuß) und Kaliumhexacyanocobaltat gemischt und anschließend Dimethoxyethan (Glyme) zur gebildeten Suspension gegeben. Nach Filtration und Waschen des Katalysators mit wässriger Glyme-Lösung wird ein aktiver Katalysator der allgemeinen Formel

$$Zn_3[Co(CN)_6]_2 \bullet x ZnCl_2 \bullet yH_2O \bullet z Glyme$$

erhalten (siehe z.B. EP 700 949).

10

15

20

Aus EP 700 949, WO 97/40086 und WO 98/16310 sind verbesserte DMC-Katalysatoren bekannt, die neben der Doppelmetallcyanidverbindung und dem organischen Komplexliganden zusätzlich einen Polyether (EP 700 949, WO 97/40086) oder ein funktionalisiertes Polymer bzw. ein davon abgeleitetes wasserlösliches Metallsalz (WO 98/16310) enthalten.

Die verbesserten DMC-Katalysatoren besitzen außerordentlich hohe Aktivität und ermöglichen die Herstellung von Polyetherpolyolen bei sehr geringen Katalysatorkonzentrationen (20-25 ppm; siehe Tabelle 1 in WO 98/16310).

10

15

20

5

Die in EP 700 949, WO 97/40086 und WO 98/16310 beschriebenen verbesserten DMC-Katalysatoren sind überwiegend nicht-kristallin (d.h. amorph). Entscheidend für die sehr hohe Aktivität dieser DMC-Katalysatoren ist, daß bei der Präparation die Bildung hochkristalliner Formen des Katalysators unterdrückt wird (siehe Seite 11, Zeilen 20-28 in WO 98/16310). Infolgedessen ist das Röntgenbeugungsdiagramm der Katalysatorpulver gekennzeichnet durch das Fehlen scharfer, für hochkristallines Zinkhexacyanocobaltat charakteristischer Linien bei etwa 5,07, 3,56, 2,54 und 2,28 Å (siehe Seite 4, Zeilen 25-26 in EP 700 949, Seite 8, Zeilen 5-8 in WO 97/40086 und Seite 8, Zeilen 26-29 in WO 98/16310). Die Röntgenbeugungsdiagramme dieser Katalysatoren zeigen dagegen einen einzelnen, relativ scharfen Peak bei etwa 3,7-3,8 Å und zwei weitere, breitere Signale bei etwa 4,7-4,9 Å bzw. 5,8-6,2 Å (siehe Seite 4, Zeilen 22-24 und Tabelle 2 in EP 700 949, Seite 8, Zeilen 1-5 in WO 97/40086 und Seite 10, Zeilen 7-16 und Fig.1 in WO 98/16310).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, weiter verbesserte DMC-Katalysatoren für die Polyaddition von Alkylenoxiden an entsprechende Starterverbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine im Hinblick auf die bislang bekannten Katalysatortypen deutlich erhöhte Katalysatoraktivität aufweisen. Dies führt durch Verkürzung der Reaktionszeiten der Polyetherpolyol-Herstellung zu einer verbesserten Wirtschaftlichkeit des Prozesses. Idealerweise kann durch die erhöhte Aktivität der

Katalysator dann in so geringen Konzentrationen (20 ppm oder weniger) eingesetzt

werden, daß eine ansonsten sehr aufwendige Katalysatorabtrennung nicht mehr notwendig ist, und das Produkt direkt für Polyurethan-Anwendungen verwendet werden kann.

- Überraschend wurde jetzt gefunden, daß DMC-Katalysatoren, die eine Doppelmetallcyanid-Verbindung, einen organischen Komplexliganden und ein funktionalisiertes Polymer enthalten, bei der Polyetherpolyol-Herstellung stark erhöhte Aktivität besitzen, wenn der DMC-Katalysator substantiell kristallin ist.
- Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein hochaktiver Doppelmetallcyanid (DMC)-Katalysator, enthaltend
  - a) eine oder mehrere, vorzugsweise eine, Doppelmetallcyanid-Verbindung,
- b) einen oder mehrere, vorzugsweise einen, von c) verschiedenen organischen Komplexliganden, und
  - c) eines oder mehrere, vorzugsweise ein, funktionalisiertes Polymer,
- 20 wobei der Katalysator substantiell kristallin ist.

25

30

In dem erfindungsgemäßen Katalysator können gegebenenfalls d) Wasser, vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-% und/oder e) eines oder mehrere wasserlösliche Metallsalze, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-%, der Formel (I) M(X)<sub>n</sub> aus der Herstellung der Doppelmetallcyanidverbindungen a) enthalten sein.

In Formel (I) wird M ausgewählt aus den Metallen Zn (II), Fe (II), Ni (II), Mn (II), Co (II), Sn (II), Pb (II), Fe (III), Mo (IV), Mo (VI), Al (III), V (V), V (IV), Sr (II), W (IV), W (VI), Cu (II) und Cr (III). Besonders bevorzugt sind Zn (II), Fe (II), Co (II) und Ni (II). X sind gleich oder verschieden, vorzugsweise gleich und ein Anion, bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Halogenide, Hydroxide, Sulfate,

Carbonate, Cyanate, Thiocyanate, Isocyanate, Isothiocyanate, Carboxylate, Oxalate oder Nitrate. Der Wert für n ist 1, 2 oder 3.

Die in den erfindungsgemäßen Katalysatoren enthaltenen Doppelmetallcyanid-Verbindungen a) sind die Reaktionsprodukte wasserlöslicher Metallsalze und wasserlöslicher Metallcyanidsalze.

Zur Herstellung von Doppelmetallcyanid-Verbindungen a) geeignete wasserlösliche Metallsalze besitzen bevorzugt die allgemeine Formel (I) M(X)<sub>n</sub>, wobei M ausgewählt wird aus den Metallen Zn (II), Fe (II), Ni (II), Mn (II), Co (II), Sn (II), Pb (II), Fe (III), Mo (IV), Mo (VI), Al (III), V (V), V (IV), Sr (II), W (IV), W (VI), Cu (II) und Cr (III). Besonders bevorzugt sind Zn (II), Fe (II), Co (II) und Ni (II). X sind gleich oder verschieden, vorzugsweise gleich und ein Anion, bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Halogenide, Hydroxide, Sulfate, Carbonate, Cyanate, Thiocyanate, Isocyanate, Isothiocyanate, Carboxylate, Oxalate oder Nitrate. Der Wert für n ist 1, 2 oder 3.

Beispiele geeigneter wasserlöslicher Metallsalze sind Zinkchlorid, Zinkbromid, Zinkacetat, Zinkacetylacetonat, Zinkbenzoat, Zinknitrat, Eisen(II)sulfat, Eisen(II)-bromid, Eisen(II)chlorid, Cobalt(II)chlorid, Cobalt(II)thiocyanat, Nickel(II)chlorid und Nickel(II)nitrat. Es können auch Mischungen verschiedener wasserlöslicher Metallsalze eingesetzt werden.

Zur Herstellung von Doppelmetallcyanid-Verbindungen a) geeignete wasserlösliche Metallcyanidsalze besitzen bevorzugt die allgemeine Formel (II) (Y)<sub>a</sub> M'(CN)<sub>b</sub> (A)<sub>c</sub>, wobei M' ausgewählt wird aus den Metallen Fe(II), Fe(III), Co(II), Co(III), Cr(III), Cr(III), Mn(II), Mn(III), Ir(III), Ni(II), Rh(III), Ru(II), V(IV) und V(V). Besonders bevorzugt wird M' ausgewählt aus den Metallen Co(II), Co(III), Fe(II), Fe(III), Cr(III), Ir(III) und Ni(II). Das wasserlösliche Metallcyanidsalz kann eines oder mehrere dieser Metalle enthalten. Y sind gleich oder verschieden, vorzugsweise gleich, und ein Alkalimetallion oder ein Erdalkalimetallion. A sind gleich oder verschieden.

schieden, vorzugsweise gleich, und ein Anion, ausgewählt aus der Gruppe der Halogenide, Hydroxide, Sulfate, Carbonate, Cyanate, Thiocyanate, Isocyanate, Isothiocyanate, Carboxylate, Oxalate oder Nitrate. Sowohl a, als auch b und c sind ganzzahlig, wobei die Werte für a, b und c so gewählt sind, daß die Elektroneutralität des Metallcyanidsalzes gegeben ist; a ist vorzugsweise 1, 2, 3 oder 4; b ist vorzugsweise 4, 5 oder 6; c besitzt bevorzugt den Wert 0. Beispiele geeigneter wasserlöslicher Metallcyanidsalze sind Kaliumhexacyanocobaltat(III), Kaliumhexacyanoferrat(III), Calciumhexacyanocobaltat(III) und Lithiumhexacyanocobaltat(III).

10

5

Bevorzugte Doppelmetallcyanid-Verbindungen a), die in den erfindungsgemäßen Katalysatoren enthalten sind, sind Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

$$M_x[M'_x,(CN)_y]_z$$
,

15

worin M wie in Formel (I) und M' wie in Formel (II) definiert ist, und x, x', y und z sind ganzzahlig und so gewählt, daß die Elektronenneutralität der Doppelmetall-cyanidverbindung gegeben ist.

20 Vorzugsweise ist

$$x = 3$$
,  $x' = 1$ ,  $y = 6$  und  $z = 2$ ,

M = Zn(II), Fe(II), Co(II) oder Ni(II) und

M' = Co(III), Fe(III), Cr(III) oder Ir(III).

Beispiele geeigneter Doppelmetallcyanidverbindungen a) sind Zinkhexacyano-cobaltat(III), Zinkhexacyanoiridat(III), Zinkhexacyanoferrat(III) und Cobalt(II)hexacyanocobaltat(III). Weitere Beispiele geeigneter Doppelmetallcyanid-Verbindungen sind z.B. US 5 158 922 (Spalte 8, Zeilen 29 - 66) zu entnehmen. Besonders bevorzugt verwendet wird Zinkhexacyanocobaltat(III).

10

15

20

30

Die in den erfindungsgemäßen DMC-Katalysatoren enthaltenen organischen Komplexliganden b) sind im Prinzip bekannt und ausführlich im Stand der Technik beschrieben (siehe z.B. US 5 158 922 insbesondere Spalte 6, Zeilen 9 - 65, US 3 404 109, US 3 829 505, US 3 941 849, EP 700 949, WO 97/40086 und WO 98/16310). Bevorzugte organische Komplexliganden sind wasserlösliche, organische Verbindungen mit Heteroatomen, wie Sauerstoff, Stickstoff, Phosphor oder Schwefel, die mit der Doppelmetallcyanid-Verbindung a) Komplexe bilden können. Geeignete organische Komplexliganden sind z.B. Alkohole, Aldehyde, Ketone, Ether, Ester, Amide, Harnstoffe, Nitrile, Sulfide und deren Mischungen. Bevorzugte organische Komplexliganden sind wasserlösliche aliphatische Alkohole, wie Ethanol, Isopropanol, n-Butanol, iso-Butanol, sek.-Butanol und tert.-Butanol. Besonders bevorzugt ist tert.-Butanol.

Der organische Komplexligand wird entweder während der Katalysatorpräparation zugegeben oder unmittelbar nach der Ausfällung der Doppelmetallcyanidverbindung a). Gewöhnlich wird der organische Komplexligand im Überschuß eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen DMC-Katalysatoren enthalten die Doppelmetallcyanid-Verbindungen a) im allgemeinen in Mengen von 20 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 25 bis 80 Gew.-%, bezogen auf die Menge des fertigen Katalysators, und die organischen Komplexliganden b) im allgemeinen in Mengen von 0,5 bis 30, bevorzugt 1 bis 25 Gew.-%, bezogen auf die Menge des fertigen Katalysators.

Die erfindungsgemäßen DMC-Katalysatoren enthalten üblicherweise 5 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 7 bis 60 Gew.-%, bezogen auf die Menge des fertigen Katalysators, an funktionalisiertem Polymer.

Unter funktionalisierten Polymeren werden Polymere verstanden, die eine oder mehrere funktionelle Gruppen mit Heteroatomen wie Sauerstoff, Stickstoff, Schwefel, Phosphor oder Halogen innerhalb des Polymers enthalten.

10

15

20

25

30

Für die Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren geeignete funktionalsierte Polymere sind im Prinzip bekannt und ausführlich beschrieben in EP 700 949, WO 97/40086, WO 98/16310, der deutschen Patentanmeldungen 197 45 120.9, 197 57 574.9, 198 10 269.0, 198 34 573.9 und 198 42 382.9. Geeignete funktionalisierte Polymere sind z.B. Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyalkylenglykolsorbitanester, Polyalkylenglykolglycidylether, Polyacrylamid, Poly(acrylamid-co-acrylsäure), Polyacrylsäure, Poly(acrylsäure-so-maleinsäure), Polyacrylnitril, Polyalkylacrylate, Polyalkylmethacrylate, Polyvinylmethylether, Polyvinylethylether, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Poly-N-vinylpyrrolidon, Poly(N-vinylpyrrolidon-co-acrylsäure), Polyvinylmethylketon, Poly(4-vinylphenol), Poly(acrylsäure-co-styrol), Oxazolinpolymere, Polyalkylenimine, Maleinsäure- und Maleinsäureanhydridcopolymere, Hydroxyethylcellulose und Polyacetale.

Bevorzugt eingesetzte funktionalisierte Polymere sind Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyalkylenglykolsorbitanester und Polyalkylenglykolglycidylether.

Bevorzugt eingesetzte Polyether sind Polyetherpolyole mit Hydroxyfunktionalitäten von 1 bis 8, besonders bevorzugt von 1 bis 3, und zahlenmittleren Molekulargewichten zwischen 150 und 10<sup>7</sup>, besonders bevorzugt zwischen 200 und 5·10<sup>4</sup>. Sie werden in der Regel durch Ringöffnungspolymerisation von Epoxiden in Gegenwart entsprechender aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen unter basischer, saurer oder koordinativer Katalyse (z.B. DMC-Katalyse) erhalten. Geeignete Polyetherpolyole sind z.B. Poly(oxypropylen)polyole, Poly(oxyethylen)polyole, EO-getippte Poly(oxypropylen)polyole, gemischte EO/PO-Polyole, Butylenoxid-Polymere, Butylenoxidcopolymere mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Poly(oxytetramethylen)glykole.

Bevorzugt eingesetzte Polyester sind Hydroxy-Endgruppen aufweisende lineare und teilverzweigte Polyester mit mittleren Molmassen unterhalb 10000, die in der deutschen Patentanmeldung 197 45 120.9 genauer beschrieben sind. Besonders bevorzugt eingesetzt werden Polyester mit mittleren Molmassen von 400 bis 6000 und

OH-Zahlen von 28 bis 300 mg KOH/g, die für die Herstellung von Polyurethanen geeignet sind. Geeignete Polyester sind z.B. Poly(ethylenglykol-adipat), Poly(diethylenglykol-adipat), Poly(dipropylenglykol-adipat), mit Trimethylolpropan verzweigtes Poly(diethylenglykol-adipat) oder Poly(tetramethylenglykol-adipat).

5

10

Bevorzugt eingesetzte Polycarbonate sind Hydroxy-Endgruppen aufweisende aliphatische Polycarbonate mit mittleren Molmassen unterhalb 12000, die in der deutschen Patentanmeldung 197 57 574.9 genauer beschrieben sind. Besonders bevorzugt eingesetzt werden aliphatische Polycarbonat-Diole mit mittleren Molmassen von 400 bis 6000. Geeignete Polycarbonat-Diole sind z.B. Poly(1,6-hexandiol)carbonat, Poly(diethylenglykol)carbonat, Poly(dipropylenglykol)carbonat, Poly(triethylenglykol)carbonat, Poly(1,4-bishydroxymethylcyclohexan)carbonat, Poly(1,4butandiol)carbonat oder Poly(tripropylenglykol)carbonat.

15

Bevorzugt eingesetzte Polyalkylenglykolsorbitanester sind Polyethylenglykolsorbitanester (Polysorbate), die der deutschen Patentanmeldung 198 42 382.9 genauer beschrieben sind. Besonders bevorzugt sind Polyethylenglykolsorbitanmono-, di- und triester von Fettsäuren mit 6 bis 18 C-Atomen und 2 bis 40 Mol Ethylenoxid.

20

Bevorzugt eingesetzte Polyalkylenglykolglycidylether sind Mono- und Diglycidylether von Polypropylenglykol und Polyethylenglykol, die in der deutschen Patentanmeldung 198 34 573.9 genauer beschrieben sind.

Es können auch beliebige Mischungen der vorgenannten funktionalisierten Polymere eingesetzt werden.

25

Die Analyse der Katalysatorzusammensetzung erfolgt üblicherweise mittels Elementaranalyse, Thermogravimetrie oder extraktiver Entfernung des Anteils an funktionalisiertem Polymer mit anschließender gravimetrischer Entfernung.

Die Analyse der Kristallinität der erfindungsgemäßen, substantiell kristallinen Katalysatoren erfolgt durch Pulverröntgendiffraktometrie. Substantiell kristallin bedeutet, daß in den Röntgenbeugungsdiagrammen der Katalysatorpulver scharfe, für hochkristalline Doppelmetallcyanid-Verbindungen charakteristische Linien auftreten, wobei eine dieser Linien die intensitätsstärkste Linie im Röntgenbeugungsdiagramm darstellt.

Bei erfindungsgemäßen DMC-Katalysatoren, die Zinkhexacyanocobaltat(III) als Doppelmetallcyanid-Verbindung enthalten, ist das Röntgenbeugungsdiagramm der Katalysatorpulver gekennzeichnet durch das Auftreten scharfer, für hochkristallines Zinkhexacyanocobaltat charakteristischer Linien bei d-Abständen von etwa 5,05 bis 5,15 Å, 3,55 bis 3,65 Å, 2,50 bis 2,60 Å und 2,25 bis 2,30 Å. Charakteristisch für diese DMC-Katalysatoren ist weiterhin, daß als intensitätsstärkstes Signal in den Röntgenbeugungsdiagrammen stets die Linie bei etwa 5,05-5,15 Å auftritt (siehe z.B. Abbildung 1 (Röntgenbeugungsdiagramm von Katalysator A aus Beispiel 1): Linien bei 5,10, 3,62, 2,55 und 2,29 Å).Daneben können in den Beugungsdiagrammen auch die für amorphe DMC-Katalysatoren charakteristischen Linien bei etwa 3,7-3,8 Å (relativ scharf) und die beiden breiten Signale bei etwa 4,7-4,9 Å bzw. 5,8-6,2 Å auftreten, allerdings mit geringerer Intensität.

20

15

5

10

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Katalysatoren, enthaltend

- a) Zinkhexacyanocobaltat (III),
- b) tert.-Butanol und

ein funktionalisiertes Polymer,

wobei der Katalysator substantiell kristallin ist.

10

Die Herstellung der erfindungsgemäßen DMC-Katalysatoren erfolgt üblicherweise in wäßriger Lösung durch Umsetzung von  $\alpha$ ) Metallsalzen, insbesondere der Formel (I) mit Metallcyanidsalzen insbesondere der Formel (II)  $\beta$ ) von organischen Komplexliganden b), die von dem funktionalisierten Polymer verschieden sind und  $\gamma$ ) dem funktionalisierten Polymer.

Bevorzugt werden dabei zunächst die wäßrigen Lösungen des Metallsalzes (z.B. Zinkchlorid, eingesetzt im stöchiometrischen Überschuß (mindestens 50 Mol-% bezogen auf das Metallcyanidsalz)) und des Metallcyanidsalzes (z.B. Kaliumhexacyanocobaltat) in Gegenwart des organischen Komplexliganden b) (z.B. tert.-Butanol) umgesetzt, wobei sich eine Suspension bildet, die die Doppelmetallcyanid-Verbindung a) (z.B. Zinkhexacyanocobaltat), Wasser d), überschüssiges Metallsalz e), und den organischen Komplexliganden b) enthält.

Der organische Komplexligand b) kann dabei in der wäßrigen Lösung des Metallsalzes und/oder des Metallcyanidsalzes vorhanden sein, oder er wird der nach Ausfällung der Doppelmetallcyanid-Verbindung a) erhaltenen Suspension unmittelbar zugegeben. Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, die wäßrigen Lösungen und den organischen Komplexliganden b) unter starkem Rühren zu vermischen. Die gebildete Suspension wird üblicherweise anschließend mit dem funktionalisierten Polymer c) behandelt. Das funktionalisierte Polymer c) wird dabei bevorzugt in einer Mischung mit Wasser und organischem Komplexliganden b) eingesetzt.

Anschließend erfolgt die Isolierung des Katalysators aus der Suspension durch bekannte Techniken, wie Zentrifugation oder Filtration. In einer bevorzugten Ausführungsvariante wird der isolierte Katalysator anschließend mit einer wäßrigen Lösung des organischen Komplexliganden b) gewaschen (z.B. durch Resuspendieren und anschließende erneute Isolierung durch Filtration oder Zentrifugation). Auf diese Weise können zum Beispiel wasserlösliche Nebenprodukte, wie Kaliumchlorid, aus dem erfindungsgemäßen Katalysator entfernt werden.

Bevorzugt liegt die Menge des organischen Komplexliganden b) in der wäßrigen Waschlösung zwischen 40 und 80 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtlösung. Weiterhin ist es vorteilhaft, der wäßrigen Waschlösung etwas funktionalisiertes Polymer, bevorzugt im Bereich zwischen 0,5 und 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtlösung, zuzufügen.

Außerdem ist es vorteilhaft, den Katalysator mehr als einmal zu waschen. Hierzu kann z.B. der erste Waschvorgang wiederholt werden. Bevorzugt ist es aber, für weitere Waschvorgänge nicht wäßrige Lösungen zu verwenden, z.B. eine Mischung aus organischem Komplexliganden und funktionalisiertem Polymer.

Der gewaschene Katalysator wird anschließend, gegebenenfalls nach Pulverisierung, bei Temperaturen von im allgemeinen 20 - 100°C und bei Drücken von im allgemeinen 0,1 mbar bis Normaldruck (1013 mbar) getrocknet.

15

10

5

Ein weiterer Gegenstand ist die Verwendung der erfindungsgemäßen, substantiell kristallinen DMC-Katalysatoren zur Herstellung von Polyetherpolyolen durch Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen.

20

25

30

Als Alkylenoxide kommen bevorzugt Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid sowie deren Mischungen zum Einsatz. Der Aufbau der Polyetherketten durch Alkoxylierung kann z.B. nur mit einem monomeren Epoxid durchgeführt werden oder aber auch statistisch oder blockweise mit 2 oder 3 unterschiedlichen monomeren Epoxiden erfolgen. Näheres ist "Ullmanns Encyclopädie der industriellen Chemie", englisch-sprachige Ausgabe, 1992, Band A21, Seiten 670 - 671, zu entnehmen.

Als aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen werden Verbindungen mit Molekulargewichten von 18 bis 2000 und 1 bis 8 Hydroxylgruppen eingesetzt. Beispielsweise werden genannt: Ethylenglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, 1,2-Propylenglykol, 1,4-Butandiol, Hexamethylenglykol, Bisphenol A,

10

15

20

Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, Sorbit, Rohrzucker, abgebaute Stärke und Wasser.

Vorteilhafterweise werden solche aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen eingesetzt, die z.B. durch konventionelle Alkalikatalyse aus den zuvor genannten niedermolekularen Startern hergestellt wurden und oligomere Alkoxylierungsprodukte darstellen mit Molekulargewichten von 200 bis 2000.

Die durch die erfindungsgemäßen Katalysatoren katalysierte Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen erfolgt im allgemeinen bei Temperaturen von 20 bis 200°C, bevorzugt im Bereich von 40 bis 180°C, besonders bevorzugt bei Temperaturen von 50 bis 150°C. Die Reaktion kann bei Gesamtdrücken von 0 bis 20 bar durchgeführt werden. Die Polyaddition kann in Substanz oder einem inerten, organischen Lösungsmittel, wie Toluol und/oder THF, durchgeführt werden. Die Menge an Lösungsmittel beträgt üblicherweise 10 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die Menge des herzustellenden Polyetherpolyols.

Die Katalysatorkonzentration wird so gewählt, daß unter den gegebenen Reaktionsbedingungen eine gute Beherrschung der Polyadditionsreaktion möglich ist. Die Katalysatorkonzentration liegt im allgemeinen im Bereich von 0,0005 Gew.-% bis 1 Gew.-%, bevorzugt im Bereich von 0,001 Gew.-% bis 0,1 Gew.-%, besonders bevorzugt im Bereich von 0,001 bis 0,0025 Gew.-%, bezogen auf die Menge des herzustellenden Polyetherpolyols.

25

Die Molekulargewichte der nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyetherpolyole liegen im Bereich von 500 bis 100000 g/mol, bevorzugt im Bereich von 1000 bis 50000 g/mol, besonders bevorzugt im Bereich von 2000 bis 20000 g/mol.

Die Polyaddition kann kontinuierlich oder diskontinuierlich, z.B. in einem Batchoder im Semibatchverfahren durchgeführt werden.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren können wegen ihrer deutlich erhöhten Aktivität in sehr niedrigen Konzentrationen eingesetzt werden (20 ppm und weniger, 5 bezogen auf die Menge des herzustellenden Polyetherpolyols). Werden die in Gegenwart der erfindungsgemäßen Katalysatoren hergestellten Polyetherpolyole zur Herstellung von Polyurethanen verwendet (Kunststoffhandbuch, Bd. 7, Polyurethane, 3. Aufl., 1993, S. 25-32 und 57-67), kann auf eine Entfernung des Katalysators aus dem Polyetherpolyol verzichtet werden, ohne daß die Produktqualitäten des erhaltenen Polyurethans nachteilig beeinflußt werden.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung, haben jedoch keinerlei limitierenden Charakter.

15

Katalysatorpräparation

#### Beispiel 1

Herstellung eines substantiell kristallinen DMC-Katalysators mit tert.-Butanol als organischem Komplexliganden und Einsatz eines Polyesters (Katalysator A).

Zu einer Lösung aus 4 g (12 mMol) Kaliumhexacyanocobaltat in 70 ml destilliertem Wasser gibt man unter starkem Rühren (24000 U/min) eine Lösung aus 12,5 g (91,5 mMol) Zinkchlorid in 20 ml destilliertem Wasser. Unmittelbar danach wird 10 eine Mischung aus 50 g tert.-Butanol und 50 g destilliertem Wasser zur gebildeten Suspension gegeben und anschließend 10 min stark gerührt (24000 U/min). Dann wird eine Mischung aus 1 g eines durch Trimethylolpropan schwach verzweigten Polyesters aus Adipinsäure und Diethylenglykol mit mittlerer Molmasse 2300 (OH-15 Zahl = 50 mg KOH/g), 1 g tert.-Butanol und 100 g destilliertem Wasser zugegeben und 3 min gerührt (1000 U/min). Der Feststoff wird durch eine Filtration isoliert, dann 10 min mit einer Mischung aus 70 g tert.-Butanol, 30 g destilliertem Wasser und 1 g des obigen Polyesters gerührt (10000 U/min) und erneut filtriert. Abschließend wird noch einmal 10 min mit einer Mischung aus 100 g tert.-Butanol und 20 0,5 g des obigen Polyesters gerührt (10000 U/min). Nach Filtration wird der Katalysator bei 50°C und Normaldruck bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Ausbeute an getrocknetem, pulverförmigem Katalysator: 3,85 g

Elementaranalyse und Thermogravimetrische Analyse:

Cobalt = 12,2 %, Zink = 25,7 %, tert.-Butanol = 7,1 %, Polyester = 12,3 %

Das Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators A ist in Abbildung 1 gezeigt.

Die im Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators A auftretenden Signale sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Herstellung eines substantiell kristallinen DMC-Katalysators mit tert.-Butanol als organischem Komplexliganden und Einsatz eines Polycarbonats (Katalysator B).

5

10

15

Zu einer Lösung aus 4 g (12 mMol) Kaliumhexacyanocobaltat in 70 ml destilliertem Wasser gibt man unter starkem Rühren (24000 U/min) eine Lösung aus 12,5 g (91,5 mMol) Zinkchlorid in 20 ml destilliertem Wasser. Unmittelbar danach wird eine Mischung aus 50 g tert.-Butanol und 50 g destilliertem Wasser zur gebildeten Suspension gegeben und anschließend 10 min stark gerührt (24000 U/min). Dann wird eine Mischung aus 1 g eines Dipropylenglykol-Polycarbonats mit mittlerer Molmasse 1968 (bestimmt durch Messung der OH-Zahl), 1 g tert.-Butanol und 100 g destilliertem Wasser zugegeben und 3 min gerührt (1000 U/min). Der Feststoff wird durch eine Filtration isoliert, dann 10 min mit einer Mischung aus 70 g tert.-Butanol, 30 g destilliertem Wasser und 1 g des obigen Polycarbonats gerührt (10000 U/min) und erneut filtriert. Abschließend wird noch einmal 10 min mit einer Mischung aus 100 g tert.-Butanol und 0,5 g des obigen Polycarbonats gerührt (10000 U/min). Nach Filtration wird der Katalysator bei 50°C und Normaldruck bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

20

Ausbeute an getrocknetem, pulverförmigem Katalysator: 5,33 g

Elementaranalyse und Thermogravimetrische Analyse:

Cobalt = 10,8 %, Zink = 24,4 %, tert.-Butanol = 20,2 %, Polycarbonat = 15,0 %

25

Die im Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators B auftretenden Signale sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Herstellung eines substantiell kristallinen DMC-Katalysators mit tert.-Butanol als organischem Komplexliganden und Einsatz eines Polyethers (Katalysator C).

Zu einer Lösung aus 4 g (12 mMol) Kaliumhexacyanocobaltat in 70 ml destilliertem 5 Wasser gibt man unter starkem Rühren (24000 U/min) eine Lösung aus 12,5 g (91,5 mMol) Zinkchlorid in 20 ml destilliertem Wasser. Unmittelbar danach wird eine Mischung aus 50 g tert.-Butanol und 50 g destilliertem Wasser zur gebildeten Suspension gegeben und anschließend 10 min stark gerührt (24000 U/min). Dann wird eine Mischung aus 1 g eines Poly(oxyethylen)diols mit mittlerer Molmasse 10 2000, 1 g tert.-Butanol und 100 g destilliertem Wasser zugegeben und 3 min gerührt (1000 U/min). Der Feststoff wird durch eine Filtration isoliert, dann 10 min mit einer Mischung aus 70 g tert.-Butanol, 30 g destilliertem Wasser und 1 g des obigen Poly-(oxyethylen)diols gerührt (10000 U/min) und erneut filtriert. Abschließend wird noch einmal 10 min mit einer Mischung aus 100 g tert.-Butanol und 0,5 g des obigen 15 Poly(oxyethylen)diols gerührt (10000 U/min). Nach Filtration wird der Katalysator bei 50°C und Normaldruck bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Ausbeute an getrocknetem, pulverförmigem Katalysator: 5,97 g

20

Elementaranalyse, Thermogravimetrische Analyse und Extraktion: Cobalt = 10.0 %, Zink = 22.0 %, tert.-Butanol = 4.2 %, Polyether = 41.1 %

Die im Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators C auftretenden Signale sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Herstellung eines substantiell kristallinen DMC-Katalysators mit tert.-Butanol als organischem Komplexliganden und Einsatz eines Polyalkylenglykolglycidylethers (Katalysator D).

5

10

15

20

Zu einer Lösung aus 4 g (12 mMol) Kaliumhexacyanocobaltat in 70 ml destilliertem Wasser gibt man unter starkem Rühren (24000 U/min) eine Lösung aus 12,5 g (91,5 mMol) Zinkchlorid in 20 ml destilliertem Wasser. Unmittelbar danach wird eine Mischung aus 50 g tert.-Butanol und 50 g destilliertem Wasser zur gebildeten Suspension gegeben und anschließend 10 min stark gerührt (24000 U/min). Dann wird eine Mischung aus 1 g eines Polypropylenglykol-bis-(2,3-epoxypropylethers) mit zahlenmittlerem Molekulargewicht 640 (Firma Aldrich), 1 g tert.-Butanol und 100 g destilliertem Wasser zugegeben und 3 min gerührt (1000 U/min). Der Feststoff wird durch eine Filtration isoliert, dann 10 min mit einer Mischung aus 70 g tert.-Butanol, 30 g destilliertem Wasser und 1 g des obigen Polypropylenglykol-bis-(2,3-epoxypropylethers) gerührt (10000 U/min) und erneut filtriert. Abschließend wird noch einmal 10 min mit einer Mischung aus 100 g tert.-Butanol und 0,5 g des obigen Polypropylenglykol-bis-(2,3-epoxypropylethers) gerührt (10000 U/min). Nach Filtration wird der Katalysator bei 50°C und Normaldruck bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Ausbeute an getrocknetem, pulverförmigem Katalysator: 8,70 g

Elementaranalyse, Thermogravimetrische Analyse und Extraktion:

Cobalt = 8,7 %, Zink = 20,2 %, tert.-Butanol = 4,2 %, Polyalkylenglykolglycidylether-Ligand = 30,5 %

Die im Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators D auftretenden Signale sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

# Herstellung von Polyetherpolyolen

# Allgemeine Durchführung

In einem 500 ml Druckreaktor werden 50 g Polypropylenglykol-Starter (Molekulargewicht = 1000 g/mol) und 3 mg Katalysator (15 ppm, bezogen auf die Menge des herzustellenden Polyetherpolyols) unter Schutzgas (Argon) vorgelegt und unter Rühren auf 105°C aufgeheizt. Anschließend wird Propylenoxid (ca. 5 g) auf einmal zudosiert, bis der Gesamtdruck auf 2,5 bar angestiegen ist. Weiteres Propylenoxid wird erst dann wieder zudosiert, wenn ein beschleunigter Druckabfall im Reaktor beobachtet wird. Dieser beschleunigte Druckabfall zeigt an, daß der Katalysator aktiviert ist (Ende der Induktionszeit). Anschließend wird das restliche Propylenoxid (145 g) kontinuierlich bei einem konstanten Gesamtdruck von 2,5 bar zudosiert. Nach vollständiger Propylenoxid-Dosierung und 2 Stunden Nachreaktionszeit bei 105°C werden flüchtige Anteile bei 90°C (1 mbar) abdestilliert und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt.

Die erhaltenen Polyetherpolyole wurden durch Ermittlung der OH-Zahlen, der Doppelbindungsgehalte und der Viskositäten charakterisiert.

20

25

Der Reaktionsverlauf wurde anhand von Zeit-Umsatz-Kurven (Propylenoxid-Verbrauch [g] vs. Reaktionszeit [min]) verfolgt. Aus dem Schnittpunkt der Tangente an den steilsten Punkt der Zeit-Umsatz-Kurve mit der verlängerten Basislinie der Zeit-Umsatz-Kurve wurde die Induktionszeit bestimmt. Die für die Katalysatoraktivität maßgeblichen Propoxylierungszeiten entsprechen dem Zeitraum zwischen Katalysatoraktivierung (Ende der Induktionszeit) und dem Ende der Propylenoxid-Dosierung.

Herstellung von Polyetherpolyol mit Katalysator A (15 ppm)

Induktionszeit: 1 80 min

5 Propoxylierungszeit: 155 min
Gesamtreaktionszeit: 335 min

Polyetherpolyol: OH-Zahl (mg KOH/g): 27,4

Doppelbindungsgehalt (mMol/kg): 5

Viskosität 25°C (mPas): 1084

10

# Beispiel 6

Herstellung von Polyetherpolyol mit Katalysator B (15 ppm)

Induktionszeit: 120 min

Propoxylierungszeit: 190 min

Gesamtreaktionszeit: 310 min

Polyetherpolyol: OH-Zahl (mg KOH/g): 29,6

Doppelbindungsgehalt (mMol/kg): 6

Viskosität 25°C (mPas): 901

20

### Beispiel 7

Herstellung von Polyetherpolyol mit Katalysator C (15 ppm)

Induktionszeit: 150 min

25 Propoxylierungszeit: 245 min

Gesamtreaktionszeit: 395 min

Polyetherpolyol: OH-Zahl (mg KOH/g): 29,8

Doppelbindungsgehalt (mMol/kg): 11

Viskosität 25°C (mPas): 935

Herstellung von Polyetherpolyol mit Katalysator D (15 ppm)

Induktionszeit:

295 min

5 Propoxylierungszeit:

160 min

Gesamtreaktionszeit:

455 min

Polyetherpolyol:

OH-Zahl (mg KOH/g):

30,0

Doppelbindungsgehalt (mMol/kg):

7

Viskosität 25°C (mPas):

897

10

Beispiele 5-8 zeigen, daß die erfindungsgemäßen, substantiell kristallinen DMC-Katalysatoren aufgrund ihrer außerordentlich hohen Aktivität bei der Polyetherpolyol-Herstellung in so geringen Konzentrationen eingesetzt werden können, daß auf eine Abtrennung der Katalysatoren aus dem Polyol verzichtet werden kann.

15

Aus Tabelle 1 geht hervor, daß in den Röntgenbeugungsdiagrammen der erfindungsgemäßen Katalysatoren scharfe, für hochkristallines Zinkhexacyanocobaltat charakteristische Linien bei d-Abständen von 5,05-5,15 Å, 3,55-3,65 Å, 2,50-2,60 Å und 2,25-2,30 Å auftreten, und daß als intensitätsstärkstes Signal stets das Signal bei 5,05-5,15 Å auftritt.

20

25

Abbildung 1 zeigt zur Illustration das Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysators A aus Beispiel 1: Es treten scharfe, für hochkristallines Zinkhexacyanocobaltat charakteristische Linien bei d-Abständen von 5,10, 3,62, 2,55 und 2,29 Å auf. Intensitätsstärkstes Signal ist die Linie bei 5,10 Å.

<u>Tabelle 1:</u>
Charakterisierung der DMC-Katalysatoren durch Röntgenbeugung

	Röntgenbeugungsdiagramm								
	d-Abstände / [Å]								
	5,6-6,2	5,05-5,15	4,6-4,9	3,7-3,8	3,55-3,65	2,5-2,6	2,25-2,3		
	(br)	(s)	(br)		(s)	(s)	(s)		
l (Kat. A)	+	+1,	+	+	+	+	+		
2 (Kat. B)	+	+1'	+	+	+	+	+		
3 (Kat-C)	+	+1,	+	+	+	  +	+		
4 (Kat. D)	+	+1,	+	+	+	+	+		

<sup>5 (</sup>br) = breite Bande, (s) = scharfes Signal

l' intensitätsstärkstes Signal

# Patentansprüche

	1.	Doppelmetallcyanid (DMC)-Katalysator, enthaltend
5		a) eine oder mehrere Doppelmetallcyanid-Verbindungen,
		b) einen oder mehrere von c) verschiedene organische Komplexliganden und
10		c) ein oder mehrere funktionalisierte Polymere,
		dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator substantiell kristallin ist.
15	2.	DMC-Katalysator nach Anspruch 1, zusätzlich enthaltend d) Wasser und/oder e) wasserlösliches Metallsalz.
	3.	DMC-Katalysator nach Anspruch 1 oder 2, worin die Doppelmetallcyanid- Verbindung Zinkhexacyanocobaltat(III) ist.
20	4.	DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin der organische Komplexligand tertButanol ist.
25	5.	DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 4, worin der Katalysator 5 bis 80 Gew%, vorzugsweise 7 bis 60 Gew% eines funktionalisierten Polymers enthält.
	6.	DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 5, enthaltend
30		a) Zinkhexacyanocobaltat(III),

tert.-Butanol, und

b)

ein funktionalisiertes Polymer, c)

dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator substantiell kristallin ist.

5

DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeich-7. net, daß im Röntgenbeugungsdiagramm des Katalysatorpulvers scharfe, für hochkristalline Doppelmetallcyanid-Verbindungen charakteristische Linien auftreten.

10

DMC-Katalysator nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß im 8. Röntgenbeugungsdiagramm für hochkristallines Zinkhexacyanocobaltat charakteristische Linien bei d-Abständen von etwa 5,05-5,15 Å, 3,55-3,65 Å, 2,50-2,60 Å und 2,25-2,30 Å auftreten.

15

DMC-Katalysator nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß im 9. Röntgenbeugungsdiagramm als intensitätsstärkstes Signal der Peak bei einem d-Abstand von etwa 5,05-5,15 Å auftritt.

20

DMC-Katalysator nach einem der Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeich-10. net, daß das funktionalisierte Polymer ausgewählt ist aus der Gruppe: Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyalkylenglykolsorbitanester, Polyalkylenglykolglycidylether, Polyacrylamid, Poly(acrylamid-co-acrylsäure), Polyacrylsäure, Poly(acrylsäure-so-maleinsäure), Polyacrylnitril, Polyalkyl-25 acrylate, Polyalkylmethacrylate, Polyvinylmethylether, Polyvinylethylether, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Poly-N-vinylpyrrolidon, Poly(N-vinylpyrrolidon-co-acrylsäure), Polyvinylmethylketon, Poly(4-vinylphenol), Poly-(acrylsäure-co-styrol), Oxazolinpolymere, Polyalkylenimine, Maleinsäureund Maleinsäureanhydridcopolymere, Hydroxyethylcellulose und Poly-30 acetale.

30

- 11. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polyether ist.
- 12. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Polyether ein Polyetherpolyol mit Hydroxyfunktionalität
  von 1 bis 3 und zahlenmittlerem Molekulargewicht zwischen 200 und 5·104
  ist.
- DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polycarbonat ist.
  - 14. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10 und Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein aliphatisches Polycarbonat-Diol mit mittlerer Molmasse von 400 bis 6000 ist.

15. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polyester ist.

- DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10 und Ansprüch 15, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polyester mit mittlerer Molmasse von 400 bis 6000 und OH-Zahl von 28 bis 300 mg KOH/g ist.
- DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekenn zeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polyalkylenglykolsorbitan ester ist.
  - 18. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10 und Ansprüch 19, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Polyethylenglykolsorbitanmono-, di- und triester von Fettsäuren mit 6 bis 18 C-Atomen und 2 bis 40 Mol Ethylenoxid ist.

19.	DMC-Kat	alysat	or na	ch einem der Ans	sprüche 1	bis 1	0, dadurch	gekenn-
				funktionalisierte				
	glycidylet							

- 20. DMC-Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 10 und Ansprüch 21, dadurch gekennzeichnet, daß das funktionalisierte Polymer ein Mono- und Diglycidylether von Polypropylenglykol und Polyethylenglykol ist.
- 10 21. Verfahren zur Herstellung eines DMC-Katalysators nach einem der Ansprüche 1 bis 20, enthaltend die Schritte:
  - i) Umsetzung in wäßriger Lösung von

15

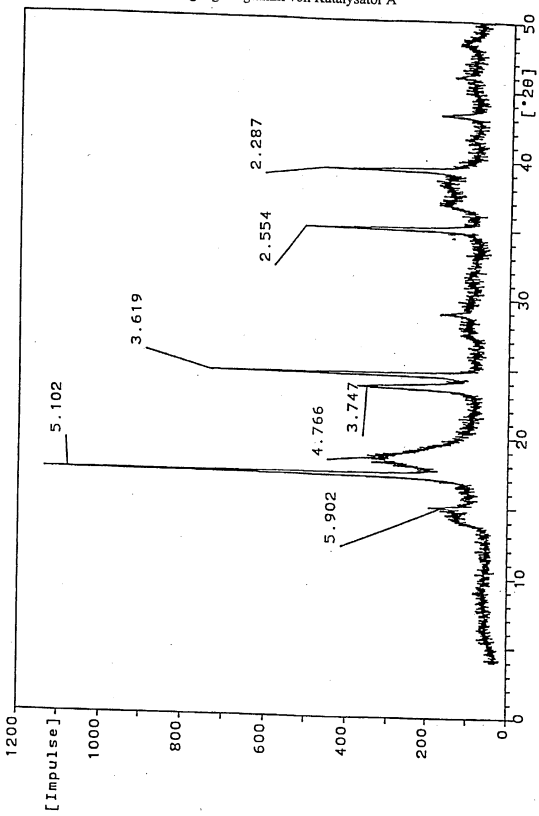
- (a) Metallsalzen mit Metallcyanidsalzen,
- (ß) organischen Komplexliganden, die vom funktionalisierten Polymer verschieden sind, und
- (γ) funktionalisiertem Polymer,

20

- ii) Isolierung, Waschen und Trocknen des in Schritt i) erhaltenen Katalysators.
- Verfahren zur Herstellung von Polyetherpolyolen durch Polyaddition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisenden Starterverbindungen, in Gegenwart eines oder mehrerer DMC-Katalysatoren nach einem der Ansprüche 1 bis 20.
  - 23. Polyetherpolyol, herstellbar nach dem Verfahren gemäß Anspruch 21.
- 30 24. Verwendung eines oder mehrerer DMC-Katalysatoren nach einem der Ansprüche 1 bis 20, zur Herstellung von Polyetherpolyolen durch Poly-

addition von Alkylenoxiden an aktive Wasserstoffatome aufweisende Starterverbindungen.

Fig. 1 Röntgenbeugungsdiagramm von Katalysator A



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

I ational Application No

A CLASS	SIEICA TION OF OUR JEGS	PC1/	EP 98/06312
ÎPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER B01J27/26 C08G65/10 B01J3	1/06	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
8. FIELDS	SSEARCHED		
Minimum o	documentation searched (classification system followed by classifi	cation symbols)	
IPC 6	B01J C08G	,	
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in th	e fields searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search te	rms used)
		•	,
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 641 858 A (LE-KHAC BI) 24	June 1997	1-9,
	see example 13		21–24
Υ	US 5 627 122 A (LE-KHAC BI ET	Λι.)	
	6 May 1997 see claims; examples	nL)	1-24
γ	US 5 637 673 A (LE-KHAC BI) 10	Jun - 1007	
	see column 4, line 9 - column 4 examples	June 1997 , line 22;	1-24
X	EP 0 700 949 A (ARCO CHEM TECH) 13 March 1996		23
	cited in the application		
	see page 5, line 25-30; example	8	
	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	re listed in annex.
	egories of cited documents :	"T" later document published after	the international filing date
COLIDIGE	nt defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance	cited to understand the princip	
mig at		"X" document of particular relevance	er the claimed invention
	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	involve an inventive step wher	cannot be considered to the document is taken alone
O" document	or other special reason (as specified)  nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with on month and to the combined with one combined with a combined	(A AD IDVARINA Atom when the
P" documer	nearis nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art.	g obvious to a person skilled
	ctual completion of the international search	"&" document member of the same  Date of mailing of the internation	
14	January 1999	25/01/1999	
lame and ma	ailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (-3.1-70) 340-3040 Tr. 24 554		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Schwaller, J-N	1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

ational Application No PCT/EP 98/06312

Patent document cited in search report	t	Publication date	i	Patent family member(s)	Publication date
US 5641858	Α	24-06-1997	US	5596075 A	21-01-1997
			US	5527880 A	18-06-1996
			US	5498583 A	12-03-1996
			US	5426081 A	20-06-1995
			US	5652329 A	29-07-1997
			ĀŪ	677878 B	08-05-1997
			AU	8174794 A	29-06-1995
			BR	9405222 A	08-08-1995
			CA	2138063 A	24-06-1995
			CN	1111255 A	08-11-1995
			EP	0659798 A	28-06-1995
			HU	70860 A,B	28-11-1995
			JP	7278275 A	24-10-1995
			ÜŞ	5525565 A	
			US	5523386 A	11-06-1996
			ZA	9410229 A	04-06-1996
				9410229 A	29-08-1995
US 5627122	Α	06-05-1997	AU	6065296 A	30-01-1997
			BR	9603146 A	05-05-1998
			CA	2179946 A	25-01-1997
			CN	1147423 A	16-04-1997
			EP	0755716 A	29-01-1997
			HU	9602014 A	30-06-1997
			JP	9031185 A	04-02-1997
			US	5780584 A	14-07-1998
US 5637673	Α	10-06-1997	US	5545601 A	12 00 1006
		10 00 1557	AU	698686 B	13-08-1996
			AU	6192096 A	05-11-1998
			BR	9603474 A	27-02-1997
			CA		12-05-1998
			CN	2183695 A	23-02-1997
				1145373 A	19-03-1997
			EP	0761708 A	12-03-1997
			HU .	9602308 A	28-05-1997
			JP 	9059373 A	04-03-1997
EP 0700949	Α	13-03-1996	US	5482908 A	09-01-1996
			ΑU	688548 B	12-03-1998
			ΑU	3048795 A	21-03-1996
			BR	9503975 A	24-09-1996
•			CA	2157312 A	09-03-1996
			CN	1133300 A	16-10-1996
			HU	73052 A	28-06-1996
			JP	8104741 A	23-04-1996
			SG	32489 A	13-08-1996
			US	5536883 A	16-07-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06312

		11017	EF 98/00312
IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01J27/26 C08G65/10 B01J31,	/06	
Nach der I	Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen k	Classifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE		
IPK 6	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyn B01J C08G	nbole )	
Recherchi	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierte	n Gebiete fallen
Während o	der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. ver	wendete Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
1.			
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	be der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
Х	US 5 641 858 A (LE-KHAC BI) 24. siehe Beispiel 13	Juni 1997	1-9, 21-24
Y			
•	US 5 627 122 A (LE-KHAC BI ET A 6. Mai 1997 siehe Ansprüche; Beispiele	L)	1~24
Υ	US 5 637 673 A (LE-KHAC BI) 10. siehe Spalte 4, Zeile 9 - Spalte 22: Beispiele	Juni 1997 4, Zeile	1-24
X	EP 0 700 949 A (ARCO CHEM TECH) 13. März 1996		23
	in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 5, Zeile 25-30; Beis	piel 8	
			i
- entiti	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfami	
"A" Veröffer aber n	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen ntlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert son	ach dem internationalen Anmeldedatum ifentlicht worden list und mit der idern nur zum Verständnis des der
"L" Veröffer	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist nitlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonders	Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
schein andere soll od ausaet	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt)	erfinderischer Tätigkeit beruhe "Y" Veröffentlichung von besonders	nd betrachtet werden
"O" Veröffer eine Be "P" Veröffer	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlich	nung mit einer oder mehreren anderen gorie In Verbindung gebracht wird und chmann naheliegend ist
Datum des A	bschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internation	
	4. Januar 1999	25/01/1999	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Schwaller, J-	м

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlicnungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 98/06312

Im Recherchenberio	.ht	C.L.			PC1/EP 98/06312		
angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	M	itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung		
US 5641858 A		24-06-1997	US US	5596075 A 5527880 A	21-01-1997 18-06-1996		
			ÜS	5498583 A	12-03-1996		
•			US	5426081 A	20-06-1995		
			US	5652329 A	29-07-1997		
			AU	677878 B	08-05-1997		
			AU	8174794 A	29-06-1995		
			BR	9405222 A	08-08-1995		
			CA	2138063 A	24-06-1995		
			CN EP	1111255 A	08-11-1995		
			HU	0659798 A 70860 A,B	28-06-1995		
			JP	7278275 A	28-11-1995		
			ÜŞ	5525565 A	24-10-1995 11-06-1996		
			ÜS	5523386 A	04-06-1996		
			ZA	9410229 A	29-08-1995		
US 5627122	Α	06-05-1997	AU	6065296 A	30-01-1997		
			BR	9603146 A	05-05-1998		
			CA	2179946 A	25-01-1997		
			CN	1147423 A	16-04-1997		
			EP	0755716 A	29-01-1997		
			HU	9602014 A	30-06-1997		
			JP	9031185 A	04-02-1997		
			US	5780584 A	14-07-1998		
US 5637673	Α	10-06-1997	US	5545601 A	13-08-1996		
			AU	698686 B	05-11-1998		
			AU	6192096 A	27-02-1997		
			BR	9603474 A	12-05-1998		
			CA	2183695 A	23-02-1997		
			CN Ep	1145373 A	19-03-1997		
			HU	0761708 A 9602308 A	12-03-1997		
			JP	9059373 A	28-05-1997 04-03-1997		
EP 0700949	Α	13-03-1996	US	5482908 A			
		1000	- AU	688548 B	09-01-1996		
			AU	3048795 A	12-03-1998 21-03-1996		
			BR	9503975 A	24-09-1996		
			CA	2157312 A	09-03-1996		
			CN	1133300 A	16-10-1996		
•		, ,	HU	73052 A	28-06-1996		
			JP	8104741 A	23-04-1996		
			SG	32489 A	13-08-1996		
			US	5536883 A	16-07-1996		
			ZA	9507474 A	09-04-1996		